## VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS

# PCT

REC'D 0 3 FEB 2006

## INTERNATIONALER VORLÄUFIGER BERICHT ÜBERTRE PATENTIERBARKEIT

PCT

(Kapitel II des Vertrags über die internationale Zusammenarbeit auf dem Gebiet des Patentwesens)

Aldenzoichen den Anm	oldoro odor A 11	<del></del>		
Aktenzeichen des Anmelders oder Anwalts 0000055192/NI		WEITERES VORGEHEN siehe Formblatt PCT/PEA/416		siehe Formblatt PCT/IPEA/416
Internationales Aktenzeichen PCT/EP2004/014328		Internationales Anm 16.12.2004	eldedatum (Tag/Monat/Jahr)	Prioritätsdatum (Tag/Monat/Jahr) 18.12.2003
Internationale Patentkla C07D487/04, A01N	ussifikation (IPK) oder 143/90	nationale Klassifikatio	n und IPK	
Anmelder BASF AKTIENGES	SELLSCHAFT et a	al.		
<ol> <li>Bei diesem Ber internationalen Artikel 36 übern</li> </ol>		um den internationa beauftragten Behö	alen vorläufigen Prüfungsb rde nach Artikel 35 erstellt	ericht, der von der mit der wurde und dem Anmelder gemäß
2. Dieser BERICH	T umfaßt insgesam	t 7 Blätter einschlie	Blich dieses Deckblatts.	
3. Außerdem liege	n dem Bericht ANL	AGEN bei; diese un	nfassen	
a. 🖾 (an den .	Anmelder und das I	nternationale Büro (	gesandt) insgesamt 6 Blät	ter; dabei handelt es sich um
zugr	er mit der Beschreil unde liegen, und/od	OUNG. Ansprüchen i	Ind/oder Zeichnungen, die	geändert wurden und diesem Bericht rde zugestimmt hat (siehe Regel
□ Blätt Grür	er, die frühere Blätte Iden nach Auffassu	er ersetzen, die abe	raus don in Fold Nr. 4. Du	inkt 4 und im Zusatzfeld angegebenen über den Offenbarungsgehalt der
b. ⊔ <i>(nur an d</i> Datenträ∈ nur in coi	<i>as Internationale Bl</i> ger(s) angeben) . d	<i>liro gesandt)</i> i> insge er <i>l</i> die ein Sequenzp n. wie im Zusatzfeld	esamt (bitte Art und Anzahl	l der/des elektronischen gehörigen Tabellen enthält/enthalten, rotokoll angegeben (siehe Abschnitt
<ol> <li>Dieser Bericht eine</li> </ol>	nthält Angaben zu f	olgenden Punkten:		
☑ Feld Nr. I	Grundlage des Be	scheids		
☐ Feld Nr. II	Priorität			
☐ Feld Nr. III	Keine Erstellung e Anwendbarkeit	ines Gutachtens üb	er Neuheit, erfinderische T	ätigkeit und gewerbliche
☐ Feld Nr. IV	Mangelnde Einheit	lichkeit der Erfindur	ng	
⊠ Feld Nr. V	Begründete Festst und der gewerblich	ellung nach Arikel 3 ien Anwendbarkeit;	5(2) hinsichtlich der Neuhe Unterlagen und Erklärung	eit, der erfinderischen Tätigkeit en zur Stützung dieser Feststellung
⊠ Feld Nr. VI	Bestimmte angefül	orte Unterlagen		and a second responding
☐ Feld Nr. VII	Bestimmte Mängel	der internationalen	Anmeldung	
☐ Feld Nr. VIII	Bestimmte Bemerk	ungen zur internatio	onalen Anmeldung	
Datum der Einreichung des Antrags			Datum der Fertigstellung dieses Berichts	
7.10.2005			02.02.2006	
lame und Postanschrift der mit der internationalen Prüfung eauftragten Behörde			Bevollmächtigter Bedienste	ter
Europäisches Patentamt D-80298 München Tel. +49 89 2399 - 0 Tx: 523656 epmu d Fax: +49 89 2399 - 4465		Guspanova, J Tel. +49 89 2399-7834	Standard One or will be a standard on the stan	

## INTERNATIONALER VORLÄUFIGER BERICHT ÜBER DIE PATENTIERBARKEIT

Internationales Aktenzeichen PCT/EP2004/014328

_	F 1100			
_	Feld Nr. I	Grundlage des Berichts		
1	. Hinsichtlich eingereicht	der <b>Sprache</b> beruht der Bericht auf der internationalen Anmeldung in der Sprache, in der sie wurde, sofern unter diesem Punkt nichts anderes angegeben ist.		
	☐ inter☐ Verö	richt beruht auf einer Übersetzung aus der Originalsprache in die folgende Sprache, es sich um die Sprache der Übersetzung handelt, die für folgenden Zweck eingereicht worden ist: nationale Recherche (nach Regeln 12.3 und 23.1 b)) öffentlichung der internationalen Anmeldung (nach Regel 12.4) nationale vorläufige Prüfung (nach Regeln 55.2 und/oder 55.3)		
<ol> <li>Hinsichtlich der Bestandteile* der internationalen Anmeldung beruht der Bericht auf (Ersatzblät Anmeldeamt auf eine Aufforderung nach Artikel 14 hin vorgelegt wurden, gelten im Rahmen die "ursprünglich eingereicht" und sind ihm nicht beigefügt):</li> </ol>				
	Beschreibung, Seiten			
	1-62	in der ursprünglich eingereichten Fassung		
	Ansprüche, M	Nr.		
	1-11	eingegangen am 17.12.2005 mit Schreiben vom 16.12.2005		
	☐ einem S Sequenzprot	sequenzprotokoll und/oder etwaigen dazugehörigen Tabellen - siehe Zusatzfeld betreffend das tokoll		
3.	☐ Besc ☐ Ansp ☐ Zeich ☐ Sequ	d der Änderungen sind folgende Unterlagen fortgefallen: hreibung: Seite rüche: Nr. nnungen: Blatt/Abb. enzprotokoll <i>(genaue Angaben)</i> : ge zum Sequenzprotokoll gehörende Tabellen <i>(genaue Angaben)</i> :		
	Auffassung d (Regel 70.2 d  Besch Anspi	dericht ist ohne Berücksichtigung (von einigen) der diesem Bericht beigefügten und nachstehend Änderungen erstellt worden, da diese aus den im Zusatzfeld angegebenen Gründen nach der Behörde über den Offenbarungsgehalt in der ursprünglich eingereichten Fassung hinausgehen (2)).  hreibung: Seite rüche: Nr. nungen: Blatt/Abb. enzprotokoll (genaue Angaben): ge zum Sequenzprotokoll gehörende Tabellen (genaue Angaben):		
	* Wenn Pu "ersetzt"	nkt 4 zutrifft, können einige oder alle dieser Blätter mit der Bemerkung versehen werden.		

### INTERNATIONALER VORLÄUFIGER BERICHT ÜBER DIE PATENTIERBARKEIT

Internationales Aktenzeichen PCT/EP2004/014328

Feld Nr. V Begründete Feststellung nach Artikel 35 (2) hinsichtlich der Neuheit, der erfinderischen Tätigkeit und der gewerblichen Anwendbarkeit; Unterlagen und Erklärungen zur Stützung dieser Feststellung

1. Feststellung

Neuheit (N)

Ja: Ansprüche 1-11

Nein: Ansprüche

Erfinderische Tätigkeit (IS)

Ja: Ansprüche 1-11

Nein: Ansprüche

Gewerbliche Anwendbarkeit (IA)

Ja: Ansprüche: 1-11

Nein: Ansprüche:

2. Unterlagen und Erklärungen (Regel 70.7):

siehe Beiblatt

### Feld Nr. VI Bestimmte angeführte Unterlagen

Bestimmte veröffentlichte Unterlagen (Regel 70.10)
 und /oder

2. Nicht-schriftliche Offenbarungen (Regel 70.9)

siehe Beiblatt

## Zu Punkt II

#### **Priorität**

Das Dokument D6, das am 21. Mai 2004 veröffentlicht wurde, wird in diesem Bescheid nicht berücksichtigt. Es kann jedoch nach dem Eintritt in die europäische Phase für die Beurteilung von Neuheit der vorliegenden Anmeldung relevant sein.

#### Zu Punkt V

Begründete Feststellung hinsichtlich der Neuheit, der erfinderischen Tätigkeit und der gewerblichen Anwendbarkeit; Unterlagen und Erklärungen zur Stützung dieser Feststellung

#### 1. Relevante Dokumente

In diesem Bescheid werden folgende, im Recherchenbericht zitierte Dokumente **D1- D6** genannt; die Numerierung wird auch im weiteren Verfahren beibehalten:

- D1: WO 02/50077 A (BAYER AKTIENGESELLSCHAFT; GEBAUER, OLAF; ELBE, HANS-LUDWIG; HENRICH, M) 27. Juni 2002 (2002-06-27)
- D2: WO 03/091254 A (BAYER CROPSCIENCE AKTIENGESELLSCHAFT; GEBAUER, OLAF; GREUL, NICO, JOER) 6. November 2003 (2003-11-06)
- D3: EP-A-0 550 113 (SHELL INT RESEARCH) 7. Juli 1993 (1993-07-07)
- D4: WO 03/004465 A (GRAMMENOS WASSILIOS; RHEINHEIMER JOACHIM (DE); BASF AG (DE); GEWEHR M) 16. Januar 2003 (2003-01-16)
- D5: WO 03/080615 A (BASF AKTIENGESELLSCHAFT; TORMO I BLASCO, JORDI; BLETTNER, CARSTEN; MUE) 2. Oktober 2003 (2003-10-02)
- D6: WO 2004/041824 A (BASF AKTIENGESELLSCHAFT; TORMO I BLASCO, JORDI; BLETTNER, CARSTEN; MUE) 21. Mai 2004 (2004-05-21)

## 2. Änderungen

Der Anmelder hat einen geänderten Anspruchssatz eingereicht. Alle eingereichten Änderungen bringen keine Sachverhalte ein, die im Widerspruch zu Artikel 19(2) PCT über den Offenbarungsgehalt der Anmeldung im Anmeldezeitpunkt hinausgehen würden.

PCT/EP2004/014328

#### 3. Neuheit

Mit der Streichung der Bedeutung "Halogenalkyl" aus dem Umfang der Gruppen L¹-L³ wurde die Neuheit der vorliegenden Anmeldung wiedererstellt.

Die vorliegende Anmeldung betrifft 7-Amino-6-(2-halophenyl)-triazolopyrimidine der allgemeinen Formel I (Ansprüche 1-5), Verfahren zu ihrer Herstellung (Ansprüche 6 und 7), Zwischenprodukte (Anspruch 8), Verwendung von Verbindungen der Formel I zur Bekämpfung von Schadpilzen (Anspruch 9), Saatgut enthaltend diese Verbindungen (Anspruch 10) sowie ein Verfahren zur Bekämpfung von Schadpilzen (Anspruch 11).

Das Dokument D1 offenbart eine breite Familie von Triazolopyrimidin-Verbindungen der allgemeinen Formel (I) (Anspruch 1), die fungizide Wirkung aufweisen (Seite 4, Absatz 1). Die Definitionen der Substituenten in der allgemeinen Formel (I) aus D1 überlappen sich zwar mit den Definitionen der Substituenten der vorliegenden Formel I, das Überlappungsgebiet ist jedoch nicht explizit durch die Beispiele gestützt. Die Verbindungen der Beispiele aus dem Dokument D1 weisen im Vergleich zu den vorliegenden Verbindungen ein anderes Substitutionsmuster sowohl der 7-Amino-Gruppe als auch der Phenylgruppe auf. Der Gegenstand der vorliegenden Ansprüche 1-11 ist somit als neu gegenüber D1 angesehen.

Das Dokument D2 offenbart eine breite Familie von Triazolopyrimidin-Verbindungen der allgemeinen Formel (I) (Anspruch 1), die fungizide Wirkung aufweisen (Seite 13, Absatz 1). Die Definitionen der Substituenten in der allgemeinen Formel (I) aus D2 überlappen sich zwar mit den Definitionen der Substituenten der vorliegenden Formel I, das Überlappungsgebiet ist jedoch nicht explizit durch die Beispiele gestützt. Die Verbindungen der Beispiele aus dem Dokument D2 weisen im Vergleich zu den vorliegenden Verbindungen ein anderes Substitutionsmuster sowohl der 7-Amino-Gruppe als auch der Phenylgruppe auf. Der Gegenstand der vorliegenden Ansprüche 1-11 ist somit als neu gegenüber D2 angesehen.

Die Dokumente D3 und D4 offenbaren u.a. 7-Amino-6-(substituiertes)-Phenyltriazolopyrimidine, die jeweils durch eine allgemeine Formel definiert sind. Alle diese Verbindungen werden zur Bekämpfung von Schadpilzen verwendet.

Der einzige Unterschied zwischen den offenbarten Verbindungen aus dem Stand der Technik D3/D4 und den vorliegenden Verbindungen liegt im Charakter des Substitutionsmuster am Phenylring. Das essentielle technische Merkmal der vorliegenden Verbindungen, nämlich ein Halogenatom in ortho-Position und ein weiteres Substituent L¹/L² (definiert im vorliegenden Anspruch 1) in meta-Position am Phenylring, ist in den Verbindungen der Dokumente D3 und D4 nicht vorhanden. Der ganze Gegenstand der vorliegenden Anmeldung ist gegenüber dem Stand der Technik D3 und D4 neu.

Das Dokument D5 offenbart Triazolopyrimidine der allgemeiner Formel (I), die sich von der vorliegenden Formel dadurch unterscheidet, das sie keine Aminogruppe in der Stellung 7 des Triazolopyrimidin-Grundgerüstes trägt, sondern lediglich Kohlenwasserstoffresten (siehe Definition für den Substituenten R¹). Die Verbindungen des Dokumenten D5 werden zur Bekämpfung von Schadpilzen verwendet. Der ganze Gegenstand der vorliegenden Anmeldung ist gegenüber dem Stand der Technik D5 neu.

Zusammengefaßt, die vorliegenden Ansprüche 1-11 sind als neu gegenüber dem Stand der Technik angesehen, gemäß Artikel 33(2) PCT.

## 4. Erfinderische Tätigkeit

Die der Erfindung zugrundeliegende Aufgabe war es, Verbindungen mit verbesserter Wirkung und/oder verbreitertem Wirkungsspektrum bereitzustellen.

Das Dokument D1 oder D2 können als nächstliegender Stand der Technik angesehen werden. Diese Dokumente offenbaren Verbindungen, die sich von den vorliegenden Verbindungen strukturell lediglich im Substitutionsmuster 6-Phenyl-Gruppe unterscheiden. Die bevorzugten Verbindungen aus D1/D2 tragen zwei Substituenten auf der Aminogruppe in der Stellung 7 und ein anderes Substitutionsmuster der 6-Phenyl-Gruppe als die vorliegenden Verbindungen.

Die Lösung der obengenannten Aufgabe beruht in der Herstellung von Verbindungen, die durch allgemeine Formel I.1 im Anspruch 3 definiert sind. Die Daten sind auf den Seiten 61, Zeilen 26-31 und auf der Seite 62, Zeilen 4-7 gegeben. Die Vergleichsdaten wurden mit dem Schreiben vom 16.12.2005 nachgereicht.

Die im Anspruch 1 der vorliegenden Anmeldung vorgeschlagene Lösung kann aus folgenden Gründen als erfinderisch betrachtet werden (Artikel 33(3) PCT): Ausgegangen von D1/D2-Verbindungen, der Fachmann hätte das Substitutionsmuster der 6-Phenyl-Gruppe ändern müssen, um zu den vorliegenden Verbindungen zu gelangen. Dokumente D1 und D2 schlagen verschiedene Modifizierungen vor (siehe die Substituenten R³ in D1 und R in D2). Diese ist für den Fachmann als eine übliche Vorgehensweise angesehen. Der Fachmann würde versuchen weitere Substituenten (bekannt aus D1 und D2) an die 6-Phenyl-Gruppe der Verbindungen aus D1/D2 einzuführen, wobei er die gleiche oder ähnliche Wirkung bei solchen neuen Derivaten erwarten würde. Der Fachmann würde wahrscheinlich bei einer solchen Modifikation keine erhebliche Wirkungsänderung erwarten. Deswegen die vorliegenden Verbindungen mit einer erhöhten Aktivität (gemäß nachgereichten Vergleichsdaten) werden als nicht naheliegend angesehen.

Somit wird der ganze Gegenstand der vorliegenden Anmeldung als erfinderisch angesehen, gemäß Artikel 33(3) PCT.

#### Zu Punkt VI

### Bestimmte angeführte Unterlagen

Bestimmte veröffentlichte Unterlagen

Anmelde Nr. Patent Nr.

Veröffentlichungsdatum (Tag/Monat/Jahr)

Anmeldedatum (Tag/Monat/Jahr)

Prioritätsdatum (zu Recht beansprucht) (Tag/Monat/Jahr)

WO 04/041824

21.05.2004

04.11.2003

07.11.2002

#### Patentansprüche

#### 1. Triazolopyrimidine der Formel I

in der die Substituenten folgende Bedeutung haben:

R<sup>1</sup>, R<sup>2</sup> unabhängig voneinander Wasserstoff, C<sub>1</sub>-C<sub>8</sub>-Alkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>8</sub>-Halogenalkyl, C<sub>3</sub>-C<sub>8</sub>-Cycloalkyl, C<sub>3</sub>-C<sub>8</sub>-Halogencycloalkyl, C<sub>2</sub>-C<sub>8</sub>-Alkenyl, C<sub>2</sub>-C<sub>8</sub>-Halogenalkenyl, C<sub>3</sub>-C<sub>6</sub>-Cycloalkenyl, C<sub>3</sub>-C<sub>6</sub>-Halogencycloalkenyl, C<sub>2</sub>-C<sub>8</sub>-Alkinyl, C<sub>2</sub>-C<sub>8</sub>-Halogenalkinyl oder Phenyl, Naphthyl, oder ein fünf- oder sechsgliedriger gesättigter, partiell ungesättigter oder aromatischer Heterocyclus, enthaltend ein bis vier Heteroatome aus der Gruppe O, N oder S,

R¹ und R² können auch zusammen mit dem Stickstoffatom, an das sie gebunden sind, ein fünf- oder sechsgliedriges Heterocyclyl oder Heteroaryl bilden, welches über N gebunden ist und ein weiteres Heteroatom aus der Gruppe O, N und S als Ringglied enthalten und/oder einen oder mehrere Substituenten aus der Gruppe Halogen, C₁-C₆-Alkyl, C₁-C₆-Halogenalkyl, C₂-C₆-Alkenyl, C₂-C₆-Halogenalkenyl, C₁-C₆-Alkoxy, C₁-C₆-Halogenalkoxy, C₃-C₆-Alkenyloxy, C₃-C₆-Halogenalkenyloxy, C₁-C₆-Alkylen und Oxy-C₁-C₃-alkylenoxy tragen kann;

R¹ und/oder R² können eine bis vier gleiche oder verschiedene Gruppen Rª tragen:

R<sup>a</sup> Halogen, Cyano, Nitro, Hydroxy, C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Alkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Halogenalkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Alkylcarbonyl, C<sub>3</sub>-C<sub>6</sub>-Cycloalkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Alkoxy, C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Halogenalkoxy, C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Alkoxycarbonyl, C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Alkylthio, C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Alkylamino, Di-C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-alkylamino, C<sub>2</sub>-C<sub>8</sub>-Alkenyl, C<sub>2</sub>-C<sub>8</sub>-Halogenalkenyl, C<sub>3</sub>-C<sub>8</sub>-Cycloalkenyl, C<sub>2</sub>-C<sub>6</sub>-Alkenyloxy, C<sub>3</sub>-C<sub>6</sub>-Halogenalkenyloxy, C<sub>2</sub>-C<sub>6</sub>-Alkinyl, C<sub>2</sub>-C<sub>6</sub>-Alkinyl, C<sub>3</sub>-C<sub>6</sub>-Alkinyloxy, C<sub>3</sub>-C<sub>6</sub>-Halogenalkinyloxy, C<sub>3</sub>-C<sub>6</sub>-Cycloalkoxy, C<sub>3</sub>-C<sub>6</sub>-Cycloalkenoxy, C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>-Oxyalkylenoxy, Phenyl, Naphthyl, fünf- bis zehngliedriger gesättigter, partiell ungesättigter oder aromatischer Heterocyclus, enthaltend ein bis vier Heteroatome aus der Gruppe O, N oder S,

25

20

10

15

35

30

wobei diese aliphatischen, alicyclischen oder aromatischen Gruppen ihrerseits partiell oder vollständig halogeniert sein oder eine bis drei Gruppen R<sup>b</sup> tragen können:

5

R<sup>b</sup> Halogen, Cyano, Nitro, Hydroxy, Mercapto, Amino, Carboxyl, Aminocarbonyl, Aminothiocarbonyl, Alkyl, Haloalkyl, Alkenyl, Alkenyloxy, Alkinyloxy, Alkoxy, Halogenalkoxy, Alkylthio, Alkylamino, Dialkylamino, Formyl, Alkylcarbonyl, Alkylsulfonyl, Alkylsulfoxyl, Alkoxycarbonyl, Alkylcarbonyloxy, Alkylaminocarbonyl, Dialkylaminocarbonyl, Alkylaminothiocarbonyl, Dialkylaminothiocarbonyl, Dialkylaminothiocarbonyl, wobei die Alkylgruppen in diesen Resten 1 bis 6 Kohlenstoffatome enthalten und die genannten Alkenyl- oder Alkinylgruppen in diesen Resten 2 bis 8 Kohlenstoffatome enthalten;

15

10

und/oder einen bis drei der folgenden Reste:

20

Cycloalkyl, Cycloalkoxy, Heterocyclyl, Heterocyclyloxy, wobei die cyclischen Systeme 3 bis 10 Ringglieder enthalten; Aryl, Aryloxy, Arylthio, Aryl-C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-alkoxy, Aryl-C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-alkyl, Hetaryl, Hetaryloxy, Hetarylthio, wobei die Arylreste vorzugsweise 6 bis 10 Ringglieder, die Hetarylreste 5 oder 6 Ringglieder enthalten, wobei die cyclischen Systeme partiell oder vollständig halogeniert oder durch Alkyl- oder Haloalkylgruppen substituiert sein können;

25

Hal Halogen;

- 30
- L<sup>1</sup>, L<sup>2</sup> Wasserstoff, Cyano, C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Alkoxy, C<sub>3</sub>-C<sub>6</sub>-Alkenyloxy oder C(=O)A, wobei mindestens eine Gruppe L<sup>1</sup> oder L<sup>2</sup> ungleich Wasserstoff ist;
  - A Wasserstoff, Hydroxy, C<sub>1</sub>-C<sub>8</sub>-Alkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>8</sub>-Alkoxy, C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Halogen-alkoxy, C<sub>1</sub>-C<sub>8</sub>-Alkylamino oder Di-(C<sub>1</sub>-C<sub>8</sub>-Alkyl)amino;
- 35
- L<sup>3</sup> Wasserstoff, Halogen, Cyano, Nitro, C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Alkoxy, C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Alkoxycarbonyl;
- Halogen, Cyano, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Halogenalkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkoxy oder C<sub>1</sub>-C<sub>2</sub>-Halogenalkoxy.
- 40 2. Verbindungen der Formel I gemäß Anspruch 1, in der R¹ nicht Wasserstoff bedeutet.

- Verbindungen der Formel I gemäß Anspruch 1 oder 2, wobei R² Wasserstoff, Methyl oder Ethyl bedeutet.
- 4. Verbindungen der Formel I gemäß Anspruch 1, welche der Formel I.1 entspre-5 chen,

in der

G C<sub>2</sub>-C<sub>6</sub>-Alkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkoxymethyl, oder C<sub>3</sub>-C<sub>6</sub>-Cycloalkyl;

R<sup>2</sup> Wasserstoff oder Methyl; und

10 X Chlor, Methyl, Cyano, Methoxy oder Ethoxy bedeuten und L¹ bis L³ und Hal gemäß Anspruch 1 definiert sind.

5. Verbindungen der Formel I gemäß Anspruch 1, welche der Formel I.2 entsprechen,

15

20

in der

zusammen mit dem Stickstoffatom ein fünf- oder sechsgliedriges Heterocyclyl oder Heteroaryl bildet, welches über N gebunden ist und ein weiteres Heteroatom aus der Gruppe O, N und S als Ringglied enthalten und/oder einen oder mehrere Substituenten aus der Gruppe Halogen, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkoxy und C<sub>1</sub>-C<sub>2</sub>-Halogenalkyl tragen kann;

X Chlor, Methyl, Cyano, Methoxy oder Ethoxy bedeuten und L<sup>1</sup> bis L<sup>3</sup> und Hal gemäß Anspruch 1 definiert sind.

25 6. Verfahren zur Herstellung der Verbindungen der Formel I gemäß Anspruch 1, in der X für Halogen, Cyano, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkoxy oder C<sub>1</sub>-C<sub>2</sub>-Halogenalkoxy steht, durch Umsetzung von 5-Aminotriazol der Formel II

mit Phenymalonaten der Formel III,

in der R für Alkyl steht, zu Dihydroxytriazolopyrimidinen der Formel IV,

Halogenierung zu den Dihalogenverbindungen der Formel V,

5

in der Y für Halogen steht und Umsetzung von V mit Aminen der Formel VI

$$R^{1}$$
 $R^{2}$ 
 $N-H$ 
 $VI$ 

10

zu Verbindungen der Formel I, in der X für Halogen steht, gewünschtenfalls zu Herstellung von Verbindungen I, in denen X für Cyano,  $C_1$ - $C_4$ -Alkoxy oder  $C_1$ - $C_2$ -Halogenalkoxy steht, Umsetzung von Verbindungen I, in denen X Halogen bedeutet, mit Verbindungen der Formel VII,

15

die, je nach der einzuführenden Gruppe X', ein anorganisches Cyanid, ein Alkoxylat oder ein Halogenalkoxylat darstellen und in der M für ein Ammonium-, Tetraalkylammonium-, Alkali- oder Erdalkalimetallkation steht und, gewünschtenfalls, zur Herstellung von Verbindungen der Formel I gemäß Anspruch 1, in der X für Alkyl steht, durch Umsetzung der Verbindungen I, in denen X für Halogen steht, mit Malonaten der Formel VIII,

20

in der X" Wasserstoff oder  $C_1$ - $C_3$ -Alkyl und R  $C_1$ - $C_4$ -Alkyl bedeuten, zu Verbindungen der Formel IX

und Decarboxylierung zu Verbindungen I, in denen X für Alkyl steht.

7. Verfahren zur Herstellung der Verbindungen der Formel I gemäß Anspruch 1, in der X für C₁-C₄-Alkyl oder C₁-C₄-Halogenalkyl steht, durch Umsetzung von 5-Aminotriazol der Formel II gemäß Anspruch 5 mit Ketoestern der Formel IIIa,

in der  $X^1$  für  $C_1$ - $C_4$ -Alkyl oder  $C_1$ - $C_4$ -Halogenalkyl und R für  $C_1$ - $C_4$ -Alkyl steht, zu 5-Alkyl-7-hydroxy-6-phenyltriazolopyrimidinen der Formel IVa,

10

15

Halogenierung von IVa zu 7-Halogenotriazolopyrimidinen der Formel Va,

in der Y für Halogen steht und Umsetzung von Va mit Aminen der Formel VI gemäß Anspruch 5 zu Verbindungen I, in denen X für  $C_1$ - $C_4$ -Alkyl oder  $C_1$ - $C_4$ -Halogenalkyl steht.

- 8. Verbindungen der Formeln IV, IVa, V und Va gemäß Ansprüchen 6 und 7.
- 9. Fungizides Mittel, enthaltend einen festen oder flüssigen Träger und eine Verbin-20 dung der Formel I gemäß Anspruch 1.

- 10. Saatgut, enthaltend 1 bis 1000 g einer Verbindung der Formel I gemäß Anspruch 1 pro 100 kg.
- 11. Verfahren zur Bekämpfung von pflanzenpathogenen Schadpilzen, dadurch gekennzeichnet, dass man die Pilze, oder die vor Pilzbefall zu schützenden Materialien, Pflanzen, den Boden oder Saatgüter mit einer wirksamen Menge einer
  Verbindung der Formel I gemäß Anspruch 1 behandelt.